

Состав

действующее вещество: mebhydrolin;

1 флакон содержит Мебгидролин (диазолина) 0,6 г;

5 мл готовой суспензии содержит Мебгидролин (диазолина) 0,03 г (30,0 мг);

вспомогательные вещества: сахар, глицирам, повидон, кислота сорбиновая.

Лекарственная форма

Гранулы для оральной суспензии.

Основные физико-химические свойства: гранулы от светло-кремового до кремового цвета, со специфическим запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Антигистаминные средства для системного применения. Код АТХ R06A X15.

Фармакодинамика

Мибгидролин относится к антигистаминным препаратам, является блокатором H₁-рецепторов. Мибгидролин ослабляет спазмогенный эффект гистамина в отношении гладких мышц бронхов, кишечника, а также влияет на проницаемость сосудов. Не имеет выраженного седативного и снотворного эффектов.

Фармакокинетика

Быстро всасывается из пищеварительного тракта. Биодоступность колеблется в пределах 40-60%. Терапевтический эффект развивается через 15-30 минут, максимальное действие наблюдается через 1-2 часа. Препарат практически не проникает через гематоэнцефалический барьер, метаболизируется в печени путем метилирования, индуцирует ферменты печени, выводится из организма почками.

Показания

Профилактика и лечение сезонного аллергического ринита, поллиноза, крапивницы, пищевой и лекарственной аллергии, дерматозов, сопровождающихся зудом (экзема, нейродермит).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к препарату. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, другие воспалительные заболевания пищеварительного тракта, гиперплазия предстательной железы, глаукома, пилоростеноз, эпилепсия, нарушения сердечного ритма.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Препарат потенцирует действие лекарственных средств, угнетающих ЦНС.

Особенности применения

При лечении детей младшего возраста необходимо строго придерживаться рекомендаций по дозировке (возможно психомоторное возбуждение).

С осторожностью применять при печеночной или почечной недостаточности (может потребоваться коррекция дозы и интервалов между приемами).

Препарат содержит сахар. Если у пациента установлена непереносимость некоторых сахаров, надо проконсультироваться с врачом, прежде чем принимать этот препарат.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Препарат предназначен детям в возрасте от 2 до 10 лет.

Применение в период беременности или кормления грудью

Препарат предназначен детям в возрасте от 2 до 10 лет.

Способ применения и дозы

Перед применением препарата во флакон с гранулами добавить 100 мл свежо кипяченой теплой воды температурой от 40 °С до 50 °С и перемешать в течение 10 минут, после чего суспензия пригодна для применения. Дозировать суспензию с помощью градуированного стаканчика, который находится в упаковке.

Детям 2-3 года суспензию назначают по 2,5 мл 4-6 лет - по 5 мл 7-10 лет - по 7,5 мл 2-3 раза в сутки после еды. Курс лечения составляет 5-7 дней. Перед

применением суспензию необходимо взболтать.

Дети

Препарат предназначен детям в возрасте от 2 до 10 лет.

Передозировка

При передозировке препаратом чаще возникают побочные явления, приведенные в соответствующем разделе. В этом случае препарат отменяют, проводят симптоматическую терапию, при необходимости - меры общей детоксикации (промывание желудка, форсированный диурез).

Побочные реакции

Со стороны пищеварительного тракта: диспепсические явления (изжога, тошнота, боль в эпигастральной области).

Со стороны нервной системы: головокружение, парестезии, повышенная утомляемость, сонливость, нечеткость зрительного восприятия, тремор, замедление скорости реакций, тревожность (ночью).

Другие: возможные сухость во рту, нарушение мочеиспускания, аллергические реакции; крайне редко возможно возникновение нейтропении и агранулоцитоза.

Иногда наблюдаются парадоксальные реакции: повышенная возбудимость, раздражительность, тремор, нарушение сна.

Срок годности

3 года. Срок годности суспензии - 7 суток.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 9 г во флаконе со стаканчиком для приема лекарств в пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

1. Общество с ограниченной ответственностью «Опытный завод «ГНЦЛС».
2. Общество с ограниченной ответственностью «Фармацевтическая компания «Здоровье».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

1. Украина, 61057, Харьковская обл., город Харьков, улица Воробьева, дом 8.
2. Украина, 61013, Харьковская обл., город Харьков, улица Шевченко, дом 22.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).